

Hexadreson 2 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Hexadreson 2 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Perros
Caballos
Gatos
Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea
Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
2.63 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. 72 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. 72 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. 72 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH02AB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

16/11/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6079674.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/11/2001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.